

[19] 中华人民共和国国家知识产权局

[ 51 ] Int. Cl<sup>7</sup>

C07D239/47



# [12] 发明专利申请公开说明书

C07D403/02 C07D403/14

C07D405/02 C07D405/14

C07D409/02 C07D409/14

C07D413/14 A61K 31/513

A61P 29/00 A61P 11/00

A61P 37/02

[21] 申请号 03145218.3

[43] 公开日 2004 年 6 月 16 日

[11] 公开号 CN 1504462A

[22] 申请日 1995.3.29 [21] 申请号 03145218.3  
分案原申请号 95193258.6

[30] 优先权

[32] 1994.3.31 [33] US [31] 221712

[71] 申请人 弗特克斯药品有限公司

地址 美国马萨诸塞州

[72] 发明人 R·E·多尔 C·P·普劳

P·V·查图维杜拉

S·J·施米特

[74] 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 徐雁漪

权利要求书 11 页 说明书 22 页

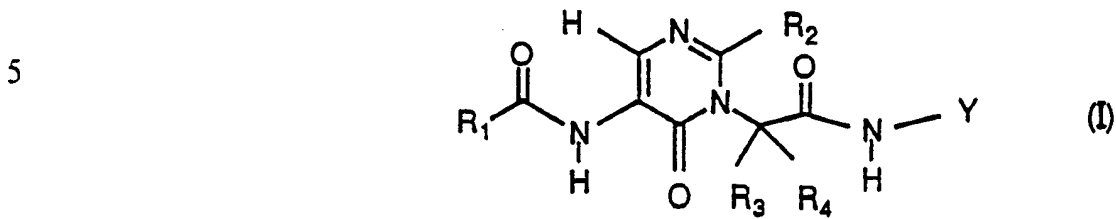
[54] 发明名称 作为白细胞介素抑制剂的嘧啶基衍生物

[57] 摘要

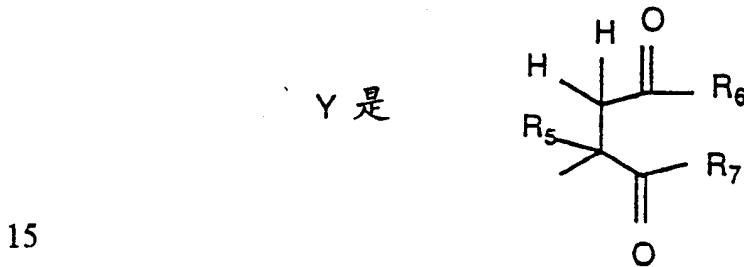
公开了用于抑制白细胞介素-1 $\beta$  (IL- $\beta$ ) 蛋白酶活性的化合物、组合物和方法。叙述了具有本文所示的式(I)化合物 N-(嘧啶基)-天冬氨酸的  $\alpha$ -取代的甲基酮类和天冬氨酸的醛类。这些化合物是 1 $\beta$ -转化酶的抑制剂, 它们用于要求这种抑制作用的时候。例如, 它们可在药理、诊断和有关的研究中用作研究工具; 也可用于治疗哺乳动物与 IL- $\beta$  蛋白酶活性有关的疾病。

ISSN 1008-4274

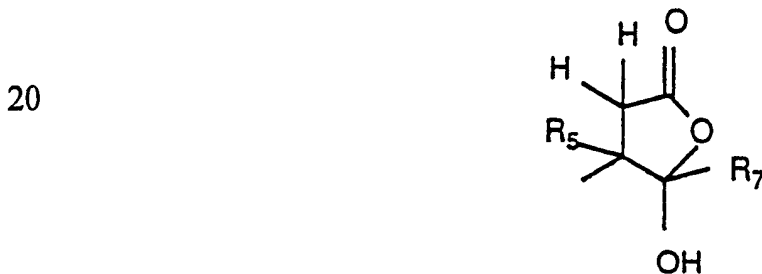
1、一种式(I)的化合物或其药学上可接受的盐:



10 式中:



而当 R<sub>6</sub> 是 OH, 则 Y 还可以是:

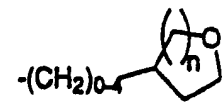
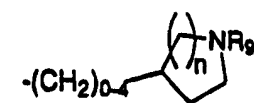


25 R<sub>5</sub> 是 H 或氘;

R<sub>6</sub> 是 OR<sub>8</sub> 或 NHOH

此处 R<sub>8</sub> 独立地是 H、烷基或芳烷基

R<sub>3</sub> 和 R<sub>4</sub> 独立地是 H、烷基或芳烷基

R<sub>2</sub> = H, 烷基, -(CH<sub>2</sub>)<sub>0-4</sub> - 环烷基, , 

30

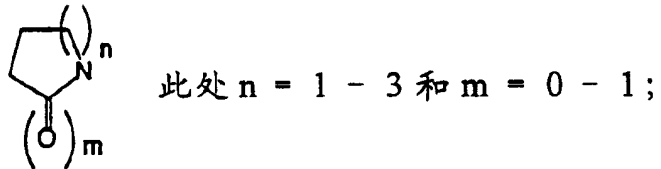
芳基, 杂芳基, 芳烷基, 杂芳烷基, -(CH<sub>2</sub>)<sub>2-4</sub> - R<sub>10</sub>;

此处 n = 1 - 3;

此处  $R_{10}$  = 烷氧基,  $CH_2F$ ,  $CHF_2$ ,  $CF_3$ ,  $CF_2CF_3$ ,  $OH$ ,  $COOR_{11}$ ,  $CONR_9R_{11}$  或  $NR_9R_{11}$ ;

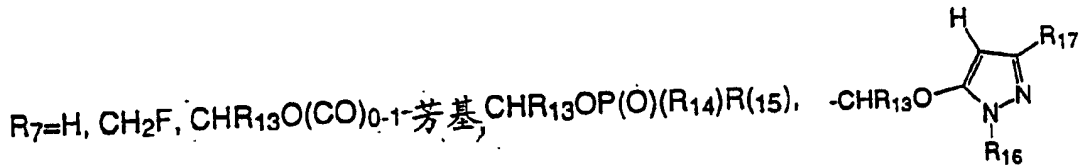
此处  $R_9$  独立地是 H、烷基、芳基、芳烷基、杂芳基、杂芳烷基、 $-CH_2CH_2O-$  烷基和  $C(O) - R_{12}$ ;

- 5 此处  $R_{11}$  独立地是 H、烷基、芳基、芳烷基、杂芳基和杂芳烷基;  
而当  $R_9$  和  $R_{11}$  合在一起, 则它们可成为五、六或七元环, 其类型是:

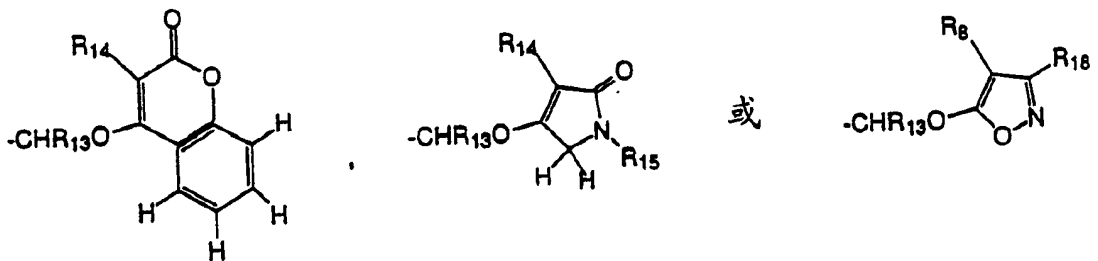


10

而  $R_{12}$  是烷基、芳基、芳烷基、杂芳基和杂芳烷基;



15



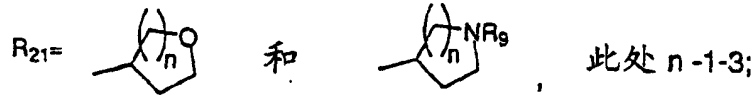
20

式中:

- $R_{13}$  = H 或 烷基  
 $R_{14}$  = H、烷基或芳基  
 25  $R_{15}$  = H、烷基或芳基  
 $R_{16}$  = H、烷基、芳基、杂芳基、芳烷基或杂芳烷基  
 $R_{17}$  = H、烷基、 $CF_3$ 、 $CF_2CF_3$ 、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基、 $COOR_{11}$  或  $CONR_9R_{11}$   
 $R_{18}$  = H、烷基、 $CF_3$ 、 $CF_2CF_3$ 、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基  
 30  $R_1$  定义为:



此处  $R_{19} = (CR_3R_4)_{0-4}$ ;



10

 $R_{22}O -$ 

此处  $R_{22}$  是烷基、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基、 $R_{19}$ -环烷基、 $R_{19}-R_{21}$ 、 $R_{23}-R_{10}$ 、 $R_{23}-R_{20}$ ;

式中  $R_{23} = (CR_3R_4)_{2-4}$ ;

15  $R_9R_{11}N -$  和  $R_{24}R_{11}N -$ 

此处  $R_{24} = R_{19}$ -环烷基、 $R_{19}-R_{21}$ 、 $R_{23}-R_{10}$ 、 $R_{23}-R_{20}$ 、 $CR_3R_4COOR_{11}$  和  $CR_3CR_4CONR_9R_{11}$ 。

2、权利要求1的化合物，该化合物选自：

- 20 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基 - L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氯苯甲酰氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 硫代甲基苯甲酰氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氯苯甲酰氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸
- 25 二苯基膦氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - (4 - 氟苯基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (3 - 苯基)香豆酰氧基甲基酮、
- 30 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 异丙氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 -

2 - 苯基 - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (3 - 吡啶基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N -

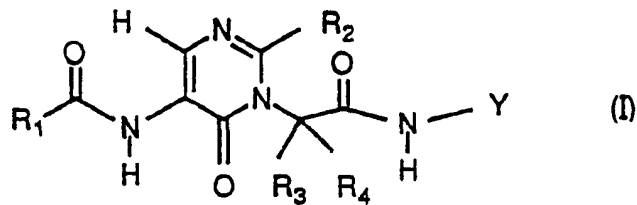
5 [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (2 - 噻吩基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - 甲基 - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (2 - 噻吩基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L -

10 天冬氨酸 5 - (1 - (2 - 吡啶基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (2 - 噻吩基) - L - 天冬氨酸 5 - (1 - (4 - 氯苯基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (2 - 噻吩基) - L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氯苯甲酰氧基甲基酮、N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (2 - 噻吩基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸

15 酸醛。

3、一种抑制白细胞介素 - 1 $\beta$  蛋白酶的药用组合物, 该组合物包括式(I)的化合物或其药学上可接受的盐:

20

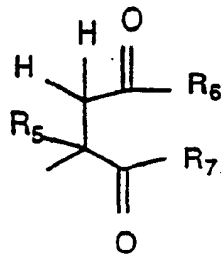


25

式中:

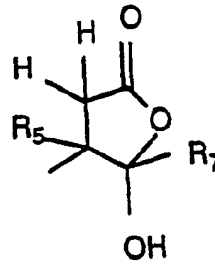
30

- Y 是



而当 R<sub>6</sub> 是 OH, 则 Y 还可以是:

5



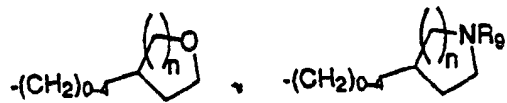
R<sub>5</sub> 是 H 或氘;

R<sub>6</sub> 是 OR<sub>8</sub> 或 NHOH

此处 R<sub>8</sub> 独立地是 H、烷基或芳烷基

10 R<sub>3</sub> 和 R<sub>4</sub> 独立地是 H, 烷基或芳烷基

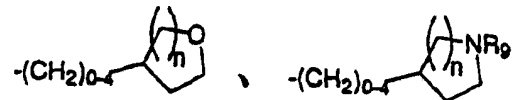
R<sub>2</sub> = H, 烷基, -(CH<sub>2</sub>)<sub>0-4</sub> - 环烷基,



芳基, 杂芳基, 芳烷基, 杂芳烷基, -(CH<sub>2</sub>)<sub>2-4</sub> - R<sub>10</sub>;

此处 n = 1 - 3;

15 R<sub>2</sub> = H, 烷基, -(CH<sub>2</sub>)<sub>0-4</sub> - 环烷基,



芳基, 杂芳基, 芳烷基, 杂芳烷基, -(CH<sub>2</sub>)<sub>2-4</sub> - R<sub>10</sub>;

此处 n = 1 - 3;

此处 R<sub>10</sub> = 烷氧基, CH<sub>2</sub>F, CHF<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>, OH, COOR<sub>11</sub>,

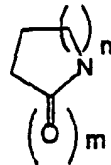
20 CONR<sub>9</sub>R<sub>11</sub> 或 NR<sub>9</sub>R<sub>11</sub>;

此处 R<sub>9</sub> 独立地是 H、烷基、芳基、芳烷基、杂芳基、杂芳烷基、-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O- 烷基和 C(O) - R<sub>12</sub>;

此处 R<sub>11</sub> 独立地是 H、烷基、芳基、芳烷基、杂芳基和杂芳烷基;

而当 R<sub>9</sub> 和 R<sub>11</sub> 合在一起, 则它们可成为五、六或七元环, 其类型是:

25

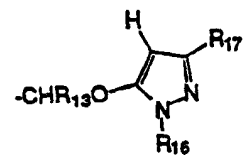


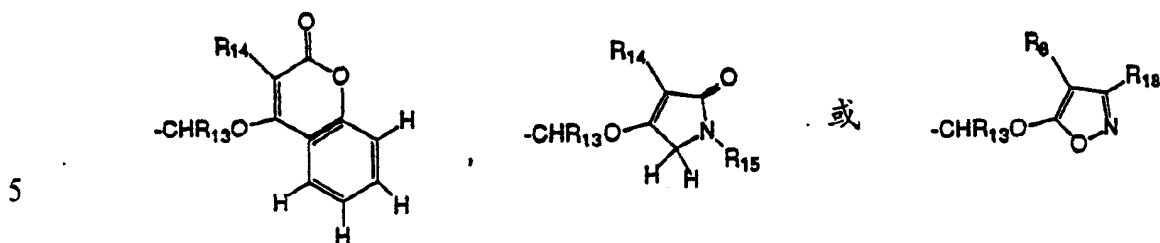
此处 n = 1 - 3 和 m = 0 - 1;

而 R<sub>12</sub> 是烷基、芳基、芳烷基、杂芳基和杂芳烷基;

30

R<sub>7</sub>=H, CH<sub>2</sub>F, CHR<sub>13</sub>O(CO)<sub>0-1</sub>-芳基, CHR<sub>13</sub>OP(O)(R<sub>14</sub>)R(15),





式中:

$R_{13} = \text{H}$  或 烷基

$R_{14} = \text{H}$ 、烷基或芳基

10  $R_{15} = \text{H}$ 、烷基或芳基

$R_{16} = \text{H}$ 、烷基、芳基、杂芳基、芳烷基或杂芳烷基

$R_{17} = \text{H}$ 、烷基、 $\text{CF}_3$ 、 $\text{CF}_2\text{CF}_3$ 、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基、 $\text{COOR}_{11}$  或  $\text{CONR}_9\text{R}_{11}$

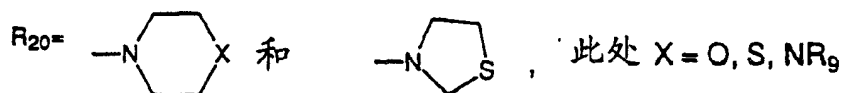
$R_{18} = \text{H}$ 、烷基、 $\text{CF}_3$ 、 $\text{CF}_2\text{CF}_3$ 、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基

15  $R_1$  定义为:

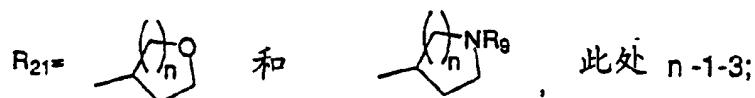
$R_{19}\text{-R}_2, R_{19}\text{-R}_{20}, R_{19}\text{-R}_{21}, R_{19}\text{-NR}_9\text{R}_{11}$

此处  $R_{19} = (\text{CR}_3\text{R}_4)\text{-}0\text{-}4$ ;

20



25



$R_{22}\text{O} -$

此处  $R_{22}$  是烷基、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基、 $R_{19}$ -环烷基、

30  $R_{19}\text{-R}_{21}$ 、 $R_{23}\text{-R}_{10}$ 、 $R_{23}\text{-R}_{20}$ ;

式中  $R_{23} = (\text{CR}_3\text{R}_4)\text{-}2\text{-}4$ ;

$R_9\text{R}_{11}\text{N} -$  和  $R_{24}\text{R}_{11}\text{N} -$

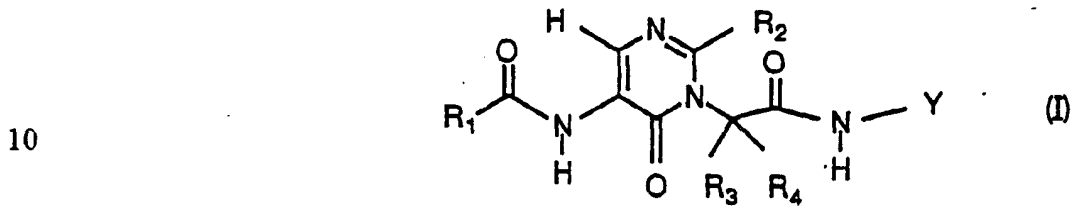
此处  $R_{24} = R_{19}$  - 环烷基、 $R_{19}$ - $R_{21}$ 、 $R_{23}$ - $R_{10}$ 、 $R_{23}$ - $R_{20}$ 、 $CR_3R_4COOR_{11}$  和  $CR_3CR_4CONR_9R_{11}$ 。

4、权利要求3的药用组合物，其中所述的化合物选自：

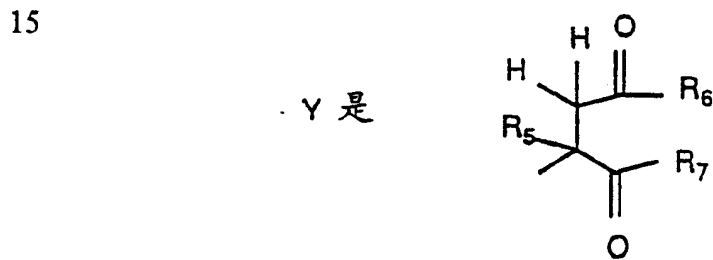
- 5 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基 - L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氟苯甲酰氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 硫代甲基苯甲酰氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氟苯甲酰氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸
- 10 二苯基膦氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - (4 - 氟苯基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (3 - 苯基)香豆酰氧基甲基酮、
- 15 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 异丙氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - 苯基 - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (3 - 吡啶基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (2 - 噻吩基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - 甲基 - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (2 - 噻吩基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - (2 - 吡啶基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (2 - 噻吩基) - L - 天冬氨酸
- 25 酸 5 - (1 - (4 - 氟苯基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (2 - 噻吩基) - L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氟苯甲酰氧基甲基酮、 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代
- 30

- 2 - (2 - 噻吩基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基) 乙酰基] - L - 天冬氨酸醛。

- 5、一种抑制白细胞介素 - 1 $\beta$  蛋白酶活性的方法，该法是用需要  
 5 对肺部、中枢神经系统和结缔组织的炎症和基于免疫的疾病接受这种  
 治疗的哺乳动物的，该方法包括给该哺乳动物以有效抑制量的药用组  
 合物，该药用组合物包括式(I)的化合物或其药学上可接受的盐：



式中：



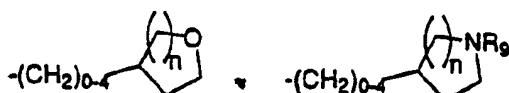
20

而当 R<sub>6</sub> 是 OH，则 Y 还可以是：



- 30 R<sub>5</sub> 是 H 或氘；  
 R<sub>6</sub> 是 OR<sub>8</sub> 或 NHOH  
 此处 R<sub>8</sub> 独立地是 H、烷基或芳烷基  
 R<sub>3</sub> 和 R<sub>4</sub> 独立地是 H、烷基或芳烷基

$R_2 = \text{H}$ , 烷基,  $-(\text{CH}_2)_{0-4}$ -环烷基,



芳基, 杂芳基, 芳烷基, 杂芳烷基,  $-(\text{CH}_2)_{2-4}-R_{10}$ ;

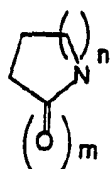
此处  $n = 1 - 3$ ;

- 5 此处  $R_{10} =$  烷氧基,  $\text{CH}_2\text{F}$ ,  $\text{CHF}_2$ ,  $\text{CF}_3$ ,  $\text{CF}_2\text{CF}_3$ ,  $\text{OH}$ ,  $\text{COOR}_{11}$ ,  $\text{CONR}_9\text{R}_{11}$  或  $\text{NR}_9\text{R}_{11}$ ;

此处  $R_9$  独立地是  $\text{H}$ 、烷基、芳基、芳烷基、杂芳基、杂芳烷基、 $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O}$ -烷基和  $\text{C}(\text{O})-R_{12}$ ;

此处  $R_{11}$  独立地是  $\text{H}$ 、烷基、芳基、芳烷基、杂芳基和杂芳烷基;

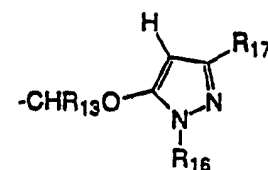
- 10 而当  $R_9$  和  $R_{11}$  合在一起, 则它们可成为五、六或七元环, 其类型是:



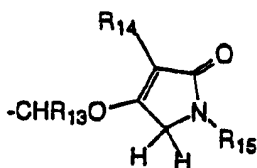
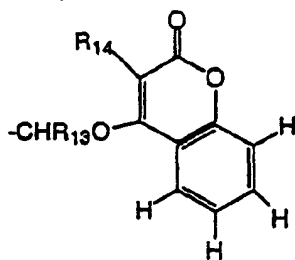
此处  $n = 1 - 3$  和  $m = 0 - 1$ ;

- 15 而  $R_{12}$  是烷基、芳基、芳烷基、杂芳基和杂芳烷基;

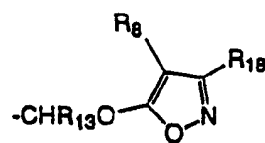
$R_7 = \text{H}$ ,  $\text{CH}_2\text{F}$ ,  $\text{CHR}_{13}\text{O}(\text{CO})_{0-1}$ -芳基,  $\text{CHR}_{13}\text{OP}(\text{O})(\text{R}_{14})\text{R}_{15}$ ,



20



或



25

式中:

$R_{13} = \text{H}$  或 烷基

$R_{14} = \text{H}$ 、烷基或芳基

$R_{15} = \text{H}$ 、烷基或芳基

- 30  $R_{16} = \text{H}$ 、烷基、芳基、杂芳基、芳烷基或杂芳烷基

$R_{17} = \text{H}$ 、烷基、 $\text{CF}_3$ 、 $\text{CF}_2\text{CF}_3$ 、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基、 $\text{COOR}_{11}$  或  $\text{CONR}_9\text{R}_{11}$

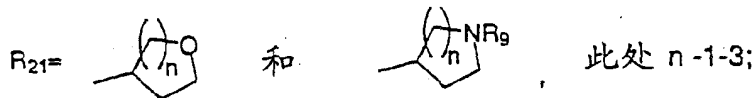
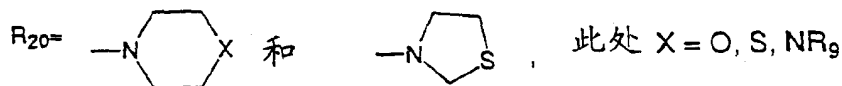
$R_{18} = \text{H}$ 、烷基、 $\text{CF}_3$ 、 $\text{CF}_2\text{CF}_3$ 、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基  
 $R_1$  定义为:



5

此处  $R_{19} = (\text{CR}_3\text{R}_4)_{0-4}$ ;

10

15  $R_{22}\text{O}$  -

此处  $R_{22}$  是烷基、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基、 $R_{19}$ -环烷基、 $R_{19}-R_{21}$ 、 $R_{23}-R_{10}$ 、 $R_{23}-R_{20}$ ;

式中  $R_{23} = (\text{CR}_3\text{R}_4)_{2-4}$ ;

$R_9R_{11}\text{N}$  - 和  $R_{24}R_{11}\text{N}$  -

20 此处  $R_{24} = R_{19}$  - 环烷基、 $R_{19}-R_{21}$ 、 $R_{23}-R_{10}$ 、 $R_{23}-R_{20}$ 、 $\text{CR}_3\text{R}_4\text{COOR}_{11}$  和  $\text{CR}_3\text{CR}_4\text{CONR}_9R_{11}$ 。

6、权利要求 5 的方法，其中所述的化合物选自：

$\text{N} - [2 - (5 - \text{苄氧基羰基氨基} - 6 - \text{氧代} - 2 - (4 - \text{氟代苯基}) - 1, 6 - \text{二氢} - 1 - \text{嘧啶基})\text{乙酰基} - \text{L} - \text{天冬氨酸} 2, 6 - \text{二氯苯甲酰氧基} \\ \text{甲基酮}, \text{N} - [2 - (5 - \text{硫代甲基苯甲酰氨基} - 6 - \text{氧代} - 2 - (4 - \text{氟代苯基}) - 1, 6 - \text{二氢} - 1 - \text{嘧啶基})\text{乙酰基}] - \text{L} - \text{天冬氨酸} 2, 6 - \\ \text{二氯苯甲酰氧基甲基酮}, \text{N} - [2 - (5 - \text{苄氧基羰基氨基} - 6 - \text{氧代} - 2 - (4 - \text{氟代苯基}) - 1, 6 - \text{二氢} - 1 - \text{嘧啶基})\text{乙酰基}] - \text{L} - \text{天冬氨酸} \\ \text{二苯基磷氧基甲基酮}, \text{N} - [2 - (5 - \text{苄氧基羰基氨基} - 6 - \text{氧代} - 2 - (4 - \text{氟代苯基}) - 1, 6 - \text{二氢} - 1 - \text{嘧啶基})\text{乙酰基}] - \text{L} - \text{天冬氨酸} \\ \text{5} - (1 - (4 - \text{氯苯基}) - 3 - \text{三氟甲基})\text{吡唑氧基甲基酮}, \text{N} - [2 - (5 - \text{苄氧基羰基氨基} - 6 - \text{氧代} - 2 - (4 - \text{氟代苯基}) - 1, 6 - \text{二氢} - 1$

- 嘧啶基)乙酰基]-L-天冬氨酸5-(3-苯基)香豆酰氧基甲基酮、  
 N-[2-(5-苄氧基羰基氨基-6-氧代-2-(4-氟代苯基)-1,6-  
 -二氢-1-嘧啶基)乙酰基]-L-天冬氨酸5-(1-苯基-3-三氟  
 甲基)吡唑氧基甲基酮、N-[2-(5-异丙氧基羰基氨基-6-氧代-  
 5 2-苯基-1,6-二氢-1-嘧啶基)乙酰基]-L-天冬氨酸5-(1-  
 -苯基-3-三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N-[2-(5-苄氧基羰基氨  
 基-6-氧代-2-(3-吡啶基)-1,6-二氢-1-嘧啶基)乙酰基]  
 -L-天冬氨酸5-(1-苯基-3-三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N-  
 [2-(5-苄氧基羰基氨基-6-氧代-2-(2-噻吩基)-1,6-二  
 10 氢-1-嘧啶基)乙酰基]-L-天冬氨酸5-(1-苯基-3-三氟甲基)  
 吡唑氧基甲基酮、N-[2-(5-苄氧基羰基氨基-6-氧代-2-甲  
 基-1,6-二氢-1-嘧啶基)乙酰基]-L-天冬氨酸5-(1-苯基  
 -3-三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N-[2-(5-苄氧基羰基氨基-6  
 -氧代-2-(2-噻吩基)-1,6-二氢-1-嘧啶基)乙酰基]-L-  
 15 天冬氨酸5-(1-(2-吡啶基)-3-三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N-  
 [2-(5-苄氧基羰基氨基-6-氧代-2-(2-噻吩基)-L-天冬氨酸  
 酸5-(1-(4-氟苯基)-3-三氟甲基)吡唑氧基甲基酮、N-[2-(5  
 -苄氧基羰基氨基-6-氧代-2-(2-噻吩基)-L-天冬氨酸2,6  
 -二氟苯甲酰氧基甲基酮、N-[2-(5-苄氧基羰基氨基-6-氧代  
 20 -2-(2-噻吩基)-1,6-二氢-1-嘧啶基)乙酰基]-L-天冬氨酸  
 酸醛。

## 作为白细胞介素抑制剂的嘧啶基衍生物

本申请系1995年3月29日提交的、申请号为95193258.6的、发明名称  
5 与本申请相同的申请的分案申请。

发明领域

本发明涉及一系列新颖的天冬氨酸类似物，这些类似物在体外试验  
和体内试验中显示出对白细胞介素-1 $\beta$ 转化酶的选择性抑制作用；还  
涉及含有这种新颖天冬氨酸类似物的组合物和治疗方法。更具体而言，  
10 本发明所述的白细胞介素1 $\beta$ 转化酶抑制剂包括新的N-(嘧啶基)-天  
冬氨酸的醛类和 $\alpha$ -取代甲基的酮类，它们在治疗肺部、中枢神经系统和  
结缔组织的炎症和基于免疫的疾病方面，具有特别的效用。

发明背景

白细胞介素1 $\beta$ (IL-1 $\beta$ )蛋白酶(也称为白细胞介素1 $\beta$ 转化酶或ICE)  
15 是负责将无生物活性的31 kD 前体IL-1 $\beta$ 加工为有生物活性的17 kD  
型的酶(M.J.科斯图腊, M.J.托西, G.利谬科, J.钦, P.卡麦伦, A.G.  
希尔曼, N.A.恰特赖因, J.A.施密特, Proc. Nat. Acad. Sci., (1989),  
86,5227-5231 和 R.A.布拉克, S.R.克朗海姆, P.R.斯利恩, FEBS  
Let., (1989), 247,386-391)。除了作为躯体对损害和传染的早期反应之一  
20 以外,有人提出, IL-1 $\beta$ 还在多种疾病包括类风湿性关节炎、骨关节  
炎、肠炎病、败血病、急性和慢性的骨髓性白血病和骨质疏松症中起到  
介体的作用(C.A.迪纳雷洛, S.M.沃尔夫, 新英格兰医学杂志, (1993),  
328,106)。自然存在的IL-1 $\beta$ 受体拮抗剂已用来说明在许多人体疾病  
和动物模型中IL-1 $\beta$ 的中介性(C.H.汉农, C.J.威尔科克斯, W.P.阿  
25 伦德, G.G.焦斯林, D.J.德里普斯, P.L.海姆达尔, L.G.阿梅斯, A.  
索默, S.P.艾森伯格, R.C.汤普森, 自然, (1990), 343, 336-340; S.P.  
艾森伯格, R.J.伊文斯, W.P.阿伦德, E.佛德伯, M.T.布雷沃, C.H.  
汉农, R.C.汤普森, 自然, (1990), 343, 341-346; K.沃尔森, P.布焦克,  
M.伯根费尔特, R.哈杰门, R.C.汤普森, 自然, (1990), 348, 550-552;  
30 G.瓦卡巴亚希, FASEB, (1991), 338-343; R.帕西菲西等, Proc. Natl.  
Acad. Sci. (1989), 86, 2398-2402 和 I.亚马莫托等, 癌症研究 (1989), 49,  
4242-4246)。IL-1 $\beta$ 在炎症和免疫调节方面的特定作用已由近期的观  
察结果所证实,这观察结果是牛痘病毒使用ICE抑制剂来阻止其宿主的

炎性反应(C.A.赖等, 细胞, (1992), 69, 597-604)。

概而言之,已有一些本领域的工作者提出并用体内试验证明 ICE 抑制剂对某些由 IL - 1 $\beta$  传递的疾病状态的改变效用。下列的对 ICE 研究领域现况的评述进一步为 ICE 抑制剂的效用提供了证据:

5        1) 1993 年 5 月 11 日公布的 WO 9309135 宣称, 基于肽的天冬氨酸的芳酰氧基 - 和芳氧基甲基酮类是体外试验有效的 ICE 抑制剂。这些化合物还能抑制整个细胞内成熟 IL - 1 $\beta$  的形成, 而使整个细胞内(在体内)的 ICE 受到特别抑制。这些 ICE 抑制剂还证明有减轻大鼠发烧和发炎/肿胀的作用。

10        2) Lyme 病的患者有时发展为 Lyme 关节炎, 而 Lyme 病的病原体, B. burgdorferi, 是一种由单核细胞合成 IL - 1 的强有力的诱导剂。米勒等。(L.C.米勒, E.A.伊萨, S.林奇, J.W.洛根, C.A.迪纳雷洛和 A.C.斯提尔, “关节液 IL - 1 $\beta$  和 IL - 1 受体拮抗剂的平衡及从 Lyme 关节炎的恢复”, 柳叶刀 (1993) 341; 146-148)指出, 在 Lyme 关节炎恢复快的患者的关节液中, IL - 1 $\beta$  和 IL - 1ra 的平衡有利于 IL - 1ra, 当该平衡移向有利于 IL - 1 $\beta$  时, 则此病需要更长时间才能恢复。结论是过量的 IL - 1ra 封阻了上述这些患者的 IL - 1 $\beta$  的影响。

15        3) IL - 1 存在于患溃疡性结肠炎的人体受感染的组织中。在有该病的动物模型内, IL - 1 $\beta$  的量与疾病严重程度相关。在该模型中, 给予 IL - 1ra 可减少组织坏死和结肠中有炎性的细胞数。参见 F.科米内利, C.C.纳斯特, B.D.克拉克, R.辛德勒, R.勒伦纳, V.E.埃塞林, R.C.汤普森和 C.A.迪纳雷洛, “白细胞介素-1 基因表达、合成和其在兔免疫复合物结肠炎中特定 IL-1 受体封阻的作用” 临床研究杂志 (1990) 第 86 卷, 第 972-980 页。

20        4) IL - 1ra 可抑制大鼠关节炎的 PG - APS 模型中的关节肿胀。参见 J.H.施瓦布, S.K.安德尔, R.R.布朗, F.G.达尔多夫和 R.C.汤普森, “白细胞介素 - 1 在细菌细胞壁引起的大鼠关节炎复发中的促炎和抗炎作用”, 传染免疫 (1991) 59; 4436-4442。

25        5) IL - 1ra 在小开式标记(open-label)的人类类风湿性关节炎试验中显出功效。参见 M.E.累布萨克, C.C.波尔, C.C.布洛多, F.X.伯奇, M.A.萨克, W.恰斯和 M.A.卡塔伦诺, “类风湿性关节炎患者皮下用的 IL-1 受体拮抗剂”, 类风湿性关节炎 (1991) 34; 545。

6) 看来 IL - 1 是慢性骨髓性白血病细胞激增的自分泌增长因子。IL - 1ra 和 sIL - 1R 都能抑制由白血病患者取出的细胞的群体增长。参见 Z.埃斯特洛夫, R.克兹罗克, M.韦茨勒, H.肯塔今, M.布拉克, D.哈里斯, J.U.古特曼和 M.塔尔帕兹, “用白细胞介素 - 1 (IL-1) 受体拮抗剂和可溶性 IL-1 受体抑制慢性骨髓性白血病的群体增长: IL-1 活性抑制剂的新的应用”, 血 (1991) 78; 1476-1484.

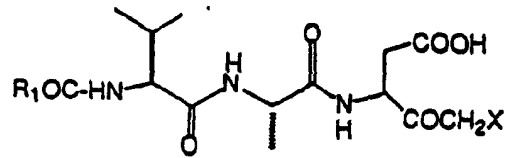
7) 如上述 6), 但不是针对慢性骨髓性白血病, 而是针对急性骨髓性白血病。参见 Z.埃斯特洛夫, R.克兹罗克, E.埃斯特, M.韦茨勒, A.弗腊焦利, D.哈里斯, M.布拉克, J.U.古特曼和 M.塔尔帕兹, “用白细胞介素 - 1 (IL-1) 受体拮抗剂和可溶性 IL-1 受体抑制急性骨髓性白血病的爆发性激增”, (1992)血 79; 1938 - 1945.

目前还必须充分开发出能商品化的有效疗法来治疗由 IL - 1 $\beta$  传递的炎症疾病。因此, 需要有一些治疗和预防这些疾病的有效药物。

据本申请人所知, 本领域叙述过的所有 ICE 抑制剂都是基于肽的, 以利用该基质的酶的特征。在本发明中我们对不基于肽的 ICE 抑制剂加以叙述, 明确地说, 在这类抑制剂中嘧啶用作 P2 和 P3 氨基酸的识别代替物, 至今为止 P2 和 P3 氨基酸曾是必须存在的, 以产生有效的 ICE 抑制剂(参见式 1)。非肽型抑制剂对它们相对应的肽型抑制剂而言有一熟知的优点, 那就是这类非肽型抑制剂在体内的代谢和排泄大大地变小, 从而提高了这些化合物在动物和人体内的生物利用率(M.J.亨夫雷和 P.S.林格罗斯, “肽和有关的药物: 有关它们的吸收、代谢和排泄的评论”, 药物代谢评论, (1986), 17, 283-310. 还有 J.J.普拉特纳和 D.W. 诺贝克, “由肽前导体开发药物的障碍”, 药物发现技术, (1990), 第 5 章, 92-126, C.R.克拉克和 W.H.穆斯编; Horwood:Chichester, U.K.).

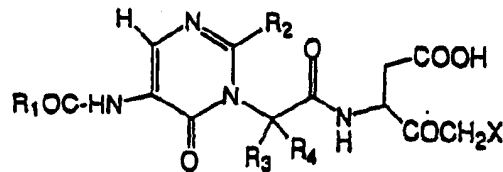
25

式1



5

基于肽的 ICE 抑制剂

(R. 多尔等, 药物化学杂志, (1994), 37, 563)

10

基于嘧啶的 ICE 抑制剂

(本发明 :)

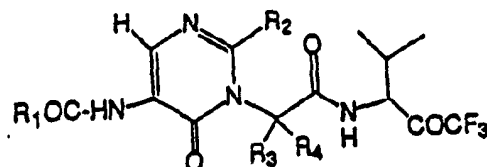
15

应当指出, 近期已提到将基于嘧啶的三氟甲基酮类(式2)作为丝氨酸蛋白酶, 弹性蛋白酶的抑制剂。由于 ICE 是一种半胱氨酸蛋白酶而现有技术已知道三氟甲基酮类是相当差的半胱氨酸蛋白酶抑制剂(参见, B. 英珀里利厄和 R.H.艾布尔斯, 生物化学 (1986), 25, 3760-7), 所以预计

20 式2的嘧啶类不是 ICE 抑制剂。还已经知道, ICE 需要在 P1 处有天冬氨酸支链(-CH<sub>2</sub>COOH)。抑制弹性蛋白酶的嘧啶类(式2)含有缬氨酸支链(-CHMe<sub>2</sub>)。此外, 正如下文将会指出, 本发明所述的基于嘧啶的 ICE 抑制剂(式1)不抑制人类的白细胞弹性蛋白酶, 因此它对 ICE 有特别的选择性, 并与已知的弹性蛋白酶抑制剂明显不同。

25

式2



30

基于嘧啶的弹性蛋白酶抑制剂

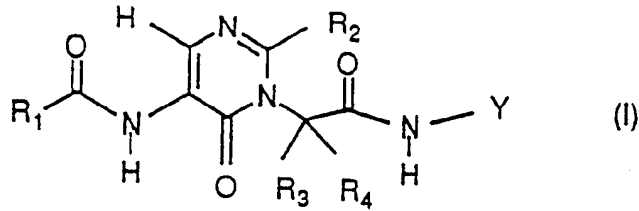
(Imperial Chemical Industries;

EPO 528 633 A1; 1993)

### 发明概述

根据本发明，提供了式(I)的化合物或其药学上可接受的盐。

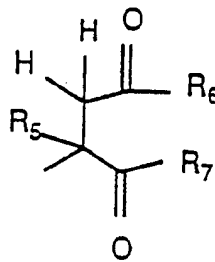
5



10

式中

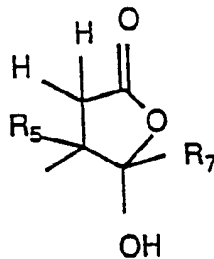
—Y是



15

而当 R<sub>6</sub> 是 OH，则 Y 还可以是：

20




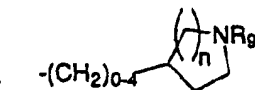
R<sub>5</sub> 是 H 或氘；

25

R<sub>6</sub> 是 OR<sub>8</sub> 或 NHOH

此处 R<sub>8</sub> 独立地是 H，烷基或芳烷基

R<sub>3</sub> 和 R<sub>4</sub> 独立地是 H，烷基或芳烷基

R<sub>2</sub> = H、烷基、-(CH<sub>2</sub>)<sub>0-4</sub>-环烷基、-(CH<sub>2</sub>)<sub>0-4</sub>-、-(CH<sub>2</sub>)<sub>0-4</sub>-

30

芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基、-(CH<sub>2</sub>)<sub>2-4</sub>-R<sub>10</sub>；

此处 n = 1 - 3；

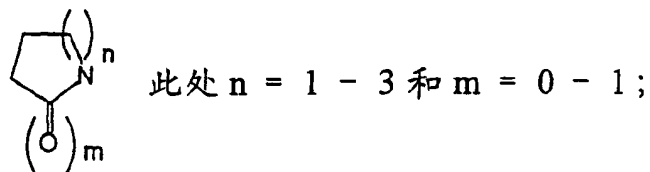
此处 R<sub>10</sub> = 烷氧基、CH<sub>2</sub>F、CHF<sub>2</sub>、CF<sub>3</sub>、CF<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>、OH、COOR<sub>11</sub>、

CONR<sub>9</sub>R<sub>11</sub> 或 NR<sub>9</sub>R<sub>11</sub>;

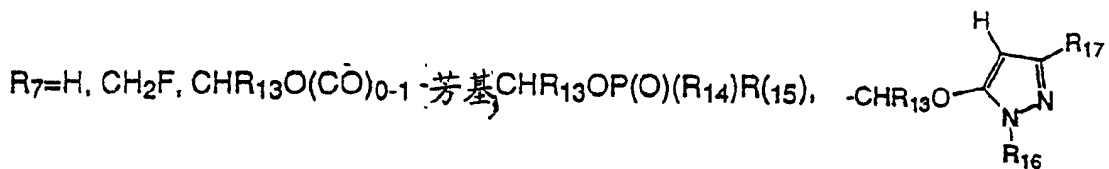
此处 R<sub>9</sub> 独立地是 H、烷基、芳基、芳烷基、杂芳基、杂芳烷基、-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O- 烷基和 C(O)-R<sub>12</sub>;

此处 R<sub>11</sub> 独立地是 H、烷基、芳基、芳烷基、杂芳基和杂芳烷基;

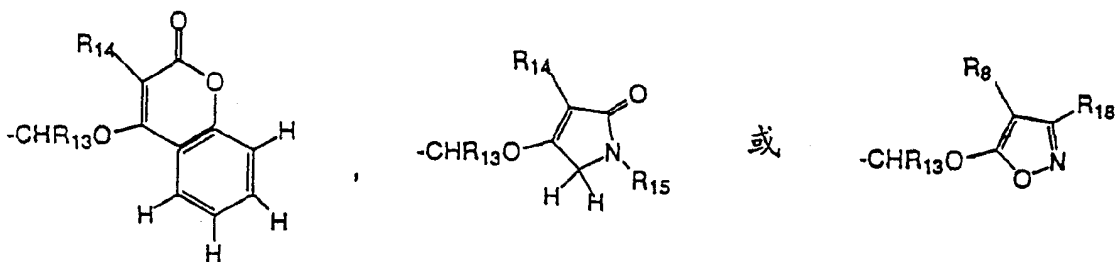
5 而当 R<sub>9</sub> 和 R<sub>11</sub> 合在一起, 则它们可成为五、六或七元环, 其类型是:



10 而 R<sub>12</sub> 是烷基、芳基、芳烷基、杂芳基和杂芳烷基;



15



20 式中:

R<sub>13</sub> = H 或 烷基

R<sub>14</sub> = H、烷基或芳基

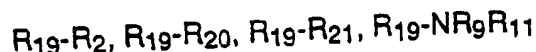
R<sub>15</sub> = H、烷基或芳基

R<sub>16</sub> = H、烷基、芳基、杂芳基、芳烷基或杂芳烷基

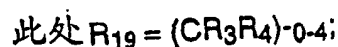
25 R<sub>17</sub> = H、烷基、CF<sub>3</sub>、CF<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基、COOR<sub>11</sub> 或 CONR<sub>9</sub>R<sub>11</sub>

R<sub>18</sub> = H、烷基、CF<sub>3</sub>、CF<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基

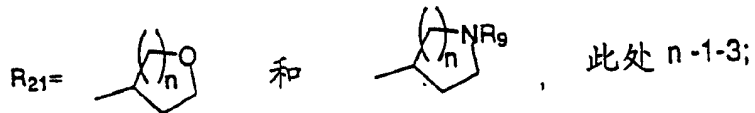
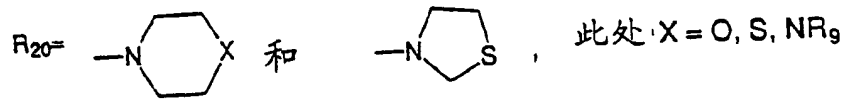
R<sub>1</sub> 定义为:



30



5



$R_{22}O -$

10 此处  $R_{22}$  是烷基、芳基、杂芳基、芳烷基、杂芳烷基、 $R_{19}$ -环烷基、 $R_{19}-R_{21}$ 、 $R_{23}-R_{10}$ 、 $R_{23}-R_{20}$ ;

式中  $R_{23} = (CR_3R_4)_{-2-4}$ ;

$R_9R_{11}N -$  和  $R_{24}R_{11}N -$

此处  $R_{24} = R_{19}$ -环烷基、 $R_{19}-R_{21}$ 、 $R_{23}-R_{10}$ 、 $R_{23}-R_{20}$ 、 $CR_3R_4COOR_{11}$

15 和  $CR_3CR_4CONR_9R_{11}$ ;

本文所用的术语“药学上可接受的盐”包括酸加成盐和碱加成盐。

术语“酸加成盐”是指那些仍能保持原游离碱生物效力和性质的盐，并且它们并非生物学上或其它方面不需要的盐，它们是用无机酸，诸如盐酸、氢溴酸、硫酸、硝酸、磷酸等，和有机酸，诸如乙酸、丙酸、乙醇酸、丙酮酸、草酸、马来酸、丙二酸、琥珀酸、富马酸、酒石酸、柠檬酸、苯甲酸、肉桂酸、扁桃酸、甲磺酸、乙磺酸、对甲苯磺酸、水杨酸等制成的。

20 乙磺酸、对甲苯磺酸、水杨酸等制成的。

术语“碱加成盐”包括那些由无机碱衍生的盐，诸如钠、钾、锂、铵、钙、镁、铁、锌、铜、锰、铝盐等。特别优选的是铵、钾、钠、钙和镁盐，以及由药学上可接受的有机无毒碱衍生的盐，这包括伯、仲和叔胺、取代胺(包括自然存在的取代胺、环胺和碱性离子交换树脂诸如异丙胺、三甲胺、二乙胺、三乙胺、三丙胺、乙醇胺、2-二甲氨基乙醇、2-二乙氨基乙醇、三甲胺、二(环己基)胺、赖氨酸、精氨酸、组氨酸、咖啡碱、普鲁卡因、哈胺、胆碱、甜菜碱、乙二胺、葡糖胺、甲基葡糖胺、可可碱、嘌呤、哌嗪、哌啶、N-乙基哌啶聚胺树脂等)的盐。特别优选的有机无毒碱是异丙胺、二乙胺、乙醇胺、三甲胺、二(环己基)胺、胆碱和咖啡碱。

30

在上文和全文中所用的下列术语，除非另外注明，都应认为具有下述的含意：

“烷基”定义为直链或支链饱和脂族烃，优选的基团具有不大于约12个碳原子，可以是甲基、乙基、丙基等以及丙基、丁基、戊基、己基、辛基、壬基、癸基、十一烷基、十二烷基的异构体。

“环烷基”定义为含有至少3个到多至8个碳原子的饱和环脂族烃。优选的基团包括环丙基、环丁基、环戊基、环己基、环庚基和环辛基。

“芳基”定义为苯环或萘环或取代苯环或取代萘环，其中有一个或多个氢原子已由相同或不同的取代基所取代，这些取代基选自  $R_1$ 、 $COR_1$  或  $R_{25}$ ，此处  $R_{25}$  定义为 H、OH、卤代、 $-OC(O)R_{11}$ 、 $-C(O)R_{11}$ 、 $-NR_{11}C(O)R_1$ 、 $-NR_{11}C(O)(CR_3R_4)_{2-6}R_1$ 、 $-COOR_{11}$ 、 $-COOR_{11}$ 、 $-CONR_9$ ， $R_{11}$ 、 $R_{11}S-$ 、 $-NR_9$ 、 $R_{11}SO_2R_8$ 、 $-SO_2NR_9$ ， $R_{11}$ 、硝基、氰基、 $-NR_{11}CONR_9R_{11}$ ，此处  $R_1$ 、 $R_8$ 、 $R_9$ 、 $R_{11}$  和  $R_{12}$  如上所定义。

“杂芳基”定义为约5至约12个碳原子的、未取代或任选取代的、单环或二环的环状体系，此处每个单环可具有0至约4个杂原子，而每个二环物可具有0至约5个杂原子，这些杂原子选自N、O和S，但这些杂原子不是相邻的氧和/或硫原子；此处取代基的数目为0至约5个，它们可位于该环状物的任何适当位置，这些取代基可任选地选自己在有关芳基的说明中列出的那些取代基。这种单环或二环的环状体系的实例包括苯并呋喃、苯并噻吩、吲哚、苯并吡唑、香豆素、异喹啉、吡咯、噻吩、呋喃、噻唑、咪唑、吡唑、三唑、喹啉、pyrrolidone、嘧啶、吡啶、吡啶酮、吡嗪、哒嗪、异噻唑、异噁唑和四唑，但这决不意味着限制本发明的范围。

“芳烷基”是指被芳基取代的烷基。例如，苄基。

“杂芳烷基”是指被杂芳基取代的烷基。例如，(4-吡啶基)甲基。

“烷氧基”是指被烷基、芳基或芳烷基取代的氧原子。例如，甲氧基、乙氧基、苯氧基、苄氧基。

“卤代”是指碘代、溴代、氯代和氟代。

“ $(CR_3R_4)_{2-4}$ ”这一标示是指至少由2个但不超过4个碳原子组成的烷基键，此处所述的碳原子独立地用以  $R_3$  和  $R_4$  表示的基团来代替。这种键的实例包括，但不限于，乙基、丙基、丁基、2-甲基乙基( $-\text{MeHCCH}_2-$ )、2,2-二甲基乙基( $\text{Me}_2\text{CCH}_2-$ )。

本发明还涉及治疗哺乳动物所需的由 IL - 1 $\beta$  蛋白酶传递的病症或失调的药用组合物和方法，它包括服用作为活性剂的式(I)的 IL - 1 $\beta$  蛋白酶抑制剂。这些病症和失调包括：传染病，诸如脑膜炎和输卵管炎之类；败血性休克，呼吸系统疾病；炎症，诸如关节炎、胆管炎、结肠炎、5 大脑炎、endocerolitis、肝炎、胰腺炎和再灌注损害之类；基于免疫的疾病，诸如过敏性疾病之类；自动免疫性疾病，诸如多发性硬化之类；骨病以及某些肿瘤和白血病。

本发明在调节处理 IL - 1 $\beta$  以治疗类风湿性关节炎方面有特别的效用。在此病患者的关节液中，IL - 1 $\beta$  的水平升高是已知道的。此外，10 IL - 1 $\beta$  能促进合成一些认为与炎症有关的酶，诸如胶原酶和 PLA2 之类，并能引起关节破坏，这与动物关节内注射后的类风湿性关节炎非常相似。

在实施本发明时，将有效量的本发明化合物或其药用组合物给于需要或希望这种治疗的患者。这些化合物或组合物可经过多种途径中的任15 一种来给药，这取决于具体使用目的，这些给药途径包括口服的、非经肠道的(包括皮下的、关节内的、肌肉内的和静脉内的给药)、直肠的、口腔的(包括舌下的)、经皮肤的或鼻内的。任一给定情况下最适宜的给药途径取决于用途、具体的有效成分和有关患者的情况。正如本文进一步叙述的那样，这种化合物或组合物还可用控制释放、长效植入物或可20 注射的配制剂等方式来给药。

一般说来，在本发明所述的用途中，对人的治疗而言，有效成分给药量为约 0.1 - 100mg/kg 体重是恰当的，最优选为约 0.1 - 30mg/kg 体重，有效成分的给药最好是在约 0.1 - 约 20-50mg/kg/日的范围，给药的方式可以一次完成或分成几次或用缓释方式以便达到最有效的结25 果。当采用一次给药时，给药量最优选为约 0.1 - 约 10mg/kg 的范围。

这些化合物和组合物的确切给药剂量和给药方式，必须依据待治疗的患者个人的需要、治疗的类型和痛苦程度或需要而定。一般说来，非经肠道给药的所需剂量比其它更依赖于吸收的给药方式所需的低些。

本发明的另一方面涉及药用组合物，该组合物包括作为有效成分的30 本发明的化合物，并与药学上可接受的无毒载体混合在一起。如上所述，这种组合物可制成非经肠道的(皮下的、关节内的、肌肉内的或静脉内的)用药，特别是制成溶液或悬浮液；或口服的或口腔的用药，特

别是制成片剂或胶囊；或鼻内用药，特别是制成粉剂、滴鼻液或烟雾剂。

在口服(或经直肠)给药时，通常将本发明的化合物配成单位剂量的形式，例如片剂、胶囊、栓剂或扁囊剂。这种配制剂通常包括固态、半固态或液态的载体或稀释剂。典型的稀释剂和赋形剂是乳糖、葡萄糖、蔗糖、山梨糖醇、甘露糖醇、淀粉、阿拉伯树胶、磷酸钙、矿物油、可可脂、可可油、agimates、黄耆胶、明胶、糖浆、甲基纤维素、聚氧乙烯失水山梨糖醇单月桂酸酯、羟基苯甲酸甲酯、羟基苯甲酸丙酯、滑石和硬脂酸镁。

这些组合物可用制药领域熟知的方法，例如赖明顿的药物科学，第17版，Mack Publishing Company, Easton, PA, 1985中所述方法的任一种来制备。非经肠道给药的配制剂中可含有无菌水或盐水、亚烷基二醇诸如丙二醇之类、聚(亚烷基)二醇诸如聚乙二醇之类、植物油、氯化萘等作为通用赋形剂。非经肠道用药的赋形剂实例包括：水；含水赋形剂，诸如盐水、Ringer's溶液、葡萄糖溶液和Hank's溶液之类；和非水赋形剂，诸如固定油(如玉米油、棉籽油、花生油和麻油)、油酸乙酯和肉豆蔻酸异丙酯。无菌盐水是优选的赋形剂，且本发明化合物有足够的水溶性以配制所有预先要求的溶液。赋形剂中可含有少量诸如提高溶解度、等渗性和化学稳定性的物质的添加剂，例如抗氧化剂、缓冲剂和防腐剂。对口服给药而言，添加胆汁盐，以及添加酰基肉毒碱，可提高配制剂性能(美国生理学杂志，251:332 (1986))。鼻内给药的配制剂可呈固态并含有例如乳糖或葡聚糖作为赋形剂；也可以是水溶液或油溶液，以滴鼻液或定量喷雾剂的形式给药。对口腔给药而言，典型的赋形剂包括糖、硬脂酸钙、硬脂酸镁、预胶凝淀粉等。

当配制鼻内用药时，添加有表面活性的酸诸如甘胆酸、胆酸、牛磺胆酸、ethocholic acid、脱氧胆酸、鹅脱氧胆酸、去氢胆酸、脱氧甘胆酸等，可提高透过鼻粘膜吸收的效果(参见B.H.维克里，“LHRH和其类似物-Contraccption 和治疗应用”，第2部分，B.H.维克里和J.S.内斯特编，MTP Press, Lancaster, UK,1987)。

#### 发明详述

本发明的化合物是用一般的在方案1、2、3和4中所述的合成方法来制备的。将Z-天冬氨酸 $\alpha$ -溴代甲基酮(方案1；结构式1；Z = 苄氧基羰基)以DMF为溶剂，在KF存在下用醇或羧酸处理，得到 $\alpha$

- 取代的 Z - 天冬氨酸甲基酮(结构式 2)。制备结构式 1 的溴化物和将其转变为结构 2 的化合物, 是用 A. 克兰茨等(生物化学, (1991), 30, 4678-4687)所述的方法来实现的, 随后, 在氢解条件下将 Z - 基团除去, 以产生 N - 末端胺(结构式 3)。氢解除去 Z - 基团所用的典型试剂和条件是: 氢气; 常温和常压; 在醇类溶剂例如甲醇中, 该甲醇还任选含有 2 当量的盐酸; 以载 5 % 钨的碳为催化剂。没有必要精制这种游离胺中间体或其盐酸盐(如氢解时采用盐酸), 尽管该物料必须干燥而且不含醇, 以使随后进行的偶联反应有好的收率。然后将所得的胺(结构式 3)与嘧啶羧酸(结构式 4)缩合, 以产生结构式 5 的中间体。一般必须将嘧啶羧酸首先活化为酰氯或混合酐, 然后在有机碱例如 N - 甲基吗啉存在下将其与此游离碱(或其盐酸盐)反应。嘧啶羧酸与这种胺中间体的偶联反应也可采用肽偶联化学中所用的酰胺偶联试剂和条件来进行(“肽合成的实践”, M. 博丹斯基, Springer-Verlag, NY, 1984; 肽, 第 1-3 卷, E. 格罗斯和 J. 迈因霍弗编, Academic Press, NY, 1981)。制备 ICE 抑制剂的最后一步合成反应是叔丁基酯官能团的水解。这是将该叔丁基酯(结构式 5)在 25 °C 放于 25 % 三氟乙酸(TFA)的二氯甲烷溶液中进行的。通常该脱酯反应可经 3 小时完成。除去挥发的 TFA 和有机溶剂后得到这类天冬氨酸(结构式 6)。在所提供的叔丁基酯起始物料纯度高时, 在大多数实例中该反应的收率是定量的。如果需要, 可用重结晶或色谱法进行精制, 这些方法都是该领域的技术人员所熟知的。TFA 的浓度可为 5 % - 100 %, 也可采用其它溶剂例如氯仿。用 3 克分子浓度的无水氯化氢的乙酸乙酯溶液代替 TFA - 二氯甲烷溶液, 也可得相同的效果。

方案 2 概括了含嘧啶类的天冬氨酸的合成过程。这类合成的起始物料是天冬氨酸缩氨基脲(结构式 7)。通过标准的加氢条件将 Z - 基团除去, 以产生相应的胺(结构式 8)。然后将其与嘧啶酸(结构式 4)相偶联, 所用的偶联条件与上文所述的类似。还需要进行双重去保护反应以游离出  $\beta$  位的羧基(用三氟乙酸)和  $\alpha$  位的醛基(用 37 % 多聚甲醛水溶液、乙酸和甲醇), 从而产生结构式 10 的化合物。

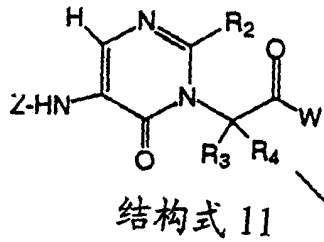
方案 3 概括了将  $R_1$  基团引至嘧啶的 5 - 氨基官能团上的另一合成法, 该法可进一步增加本发明的范围。含有 Z - 基团的嘧啶的酸、酯或天冬氨酸酰胺(结构式 11)可进行氢解反应(其反应条件与上文所述的类似)以产生相应的 5 - 氨基嘧啶类化合物(结构式 12), 胺的部分可与酰

氯或活化的羧酸反应(其反应条件与上文方案1中所述用于结构式3和4偶联的条件类似),以产生含有R<sub>1</sub>基团的嘧啶类化合物,此处R<sub>1</sub>具有多种结构。

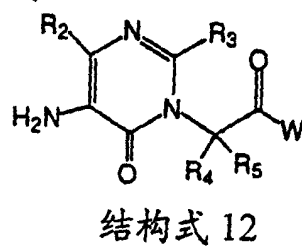
方案4概括了所需的嘧啶类化合物的合成过程。起始物料是3-乙基嘧啶类化合物,其中带有N-烯丙基(结构式13)或N-乙醛缩二甲醇(结构式14)。它们的合成过程可利用本领域已发表在文献中的反应条件等内容方便地演绎而得(C.A.维尔等, 有机化学杂志, (1993), 58, 4490-4493; K.A.古普塔等, 印度化学杂志 B,21B, 228; Nemeryuk, M.P. 内默留克等, 捷克化学通讯集, (1986), 51, 215-233)。将该乙基酯在含水碱(在H<sub>2</sub>O - THF中的LiOH或在H<sub>2</sub>O - THF中的NaOH)存在下水解,以制得相应的酸(结构式15和16)。再将此羧酸进行Curtius重排(J.R.菲斯特等, 合成, (1983), 38; A.S.腊哈克里什纳等, 合成, (1983), 538; K.尼努米亚等, 四面体, (1974), 30, 2151)得到高反应性的异氰酸酯(结构式17和18),这种异氰酸酯不需分离,可立即与醇或胺反应(参见上述Ninomiya等文献)。全部过程提供了氨基甲酸酯(以醇封端的异氰酸酯)或脲(以胺封端的异氰酸酯),如结构式19和20所示。此处合成路线分为两路,一路是以N-烯丙基嘧啶为起始物料(结构式19),该烯烃部分用四氧化钒/N-甲基吗啉N-氧化物(参见V.文伦嫩等, 四面体通信, (1976), 1973-1976; 有机合成第58卷,第43-51页)和高碘酸钠或高碘酸钾(H.O.豪斯; 近代合成反应, W.A.Benjamin Inc., Menlo Park, CA 1972, 353-359)来氧化,得到中间体醛(结构式13 → 结构式19 → 结构式21)。另一路是以N-乙醛缩二甲醇为起始物料(结构式20),该二甲基缩醛官能团用稀酸(盐酸水溶液)来处理,得到中间体醛(结构式14 → 结构式20 → 结构式21)。结构式4的酸由结构式21的醛经以亚氯酸钠或亚氯酸钾媒介的氧化而制得(B.S.巴尔等, 四面体, (1981), 37, 2091)。应当指出,用苄醇来对异氰酸酯(结构式17和18)封端可得到中间体Z-氨基甲酸酯,该中间体最终可制成结构式11(方案3)的化合物。



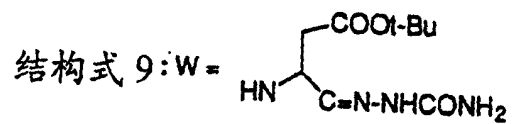
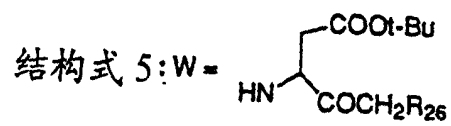
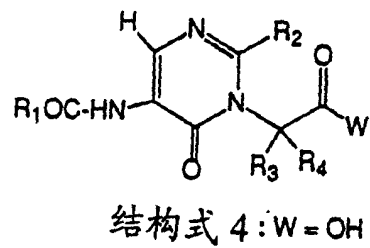
### 方案 3



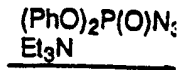
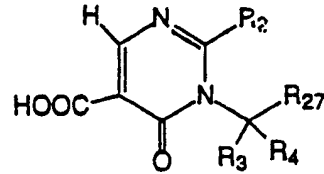
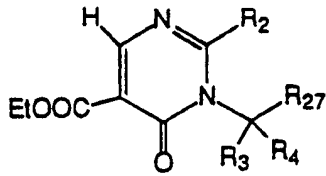
H<sub>2</sub>; Pd/C; 2 当量 HCl



R<sub>1</sub>COCl 或  
R<sub>1</sub>CO<sub>2</sub>COR

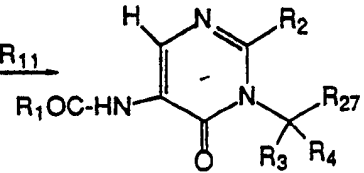
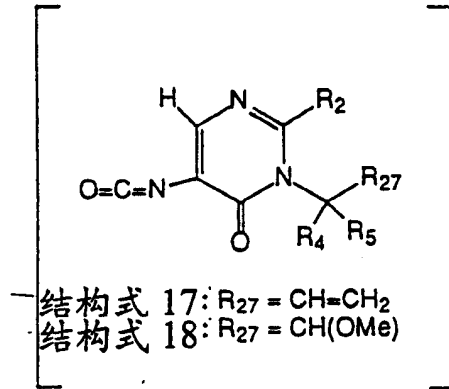


### 方案 4



结构式 13:  $\text{R}_{27} = \text{CH}=\text{CH}_2$   
 结构式 14:  $\text{R}_{27} = \text{CH}(\text{OMe})_2$

结构式 15:  $\text{R}_{27} = \text{CH}=\text{CH}_2$   
 结构式 16:  $\text{R}_{27} = \text{CH}(\text{OMe})_2$

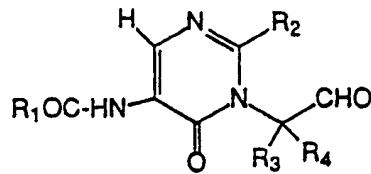


结构式 19:  $\text{R}_{27} = \text{CH}=\text{CH}_2$   
 结构式 20:  $\text{R}_{27} = \text{CH}(\text{OMe})_2$

如  $\text{R}_{27} = \text{CH}(\text{OMe})_2$ : (i)  $\text{H}^+$

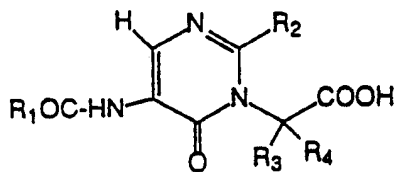
如  $\text{R}_{27} = \text{CH}=\text{CH}_2$ : (i)  $\text{OsO}_4/\text{pyr}$ ;

(ii)  $\text{NaIO}_4$



结构式 21

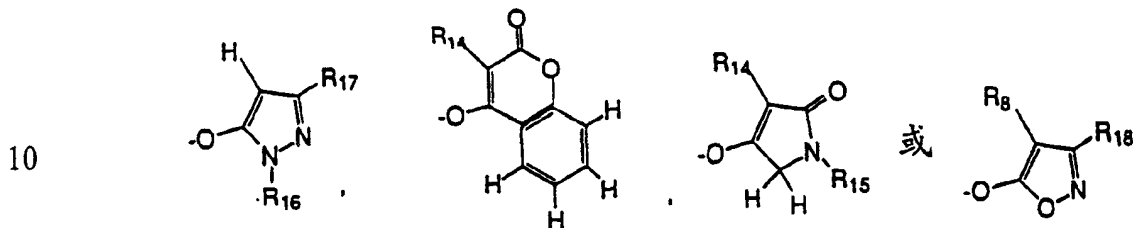
氧化



结构式 4

式中:

- $R_1-R_4$ 、 $R_9$ 、 $R_{11}$ 和 $R_{24}$ 与式(1)中定义相同, Z定义为苄氧基羰基, W定义为OH基、 $HNC(H)(CH_2COOtBu)COCH_2R_{26}$ 部分和  
 $HNC(H)(CH_2COOtBu)C=NNHCONH_2$ 部分. 此处 $R_{26}$ 定义为F、 $-O(CO)_{0-1}$ -  
 5 芳基、 $-OP(O)(R_{14})R(15)$ 、\*\*



15 式中 $R_8$ 、 $R_{14}$ 、 $R_{15}$ 、 $R_{16}$ 、 $R_{17}$ 和 $R_{18}$ 与以前定义的相同。

下面对本发明的化合物进一步加以阐述。

#### 实施例 1

N-[2-(5-苄氧基羰基氨基-6-氧代-2-(4-氟代苯基)-1,6-二氢-1-嘧啶基)乙酰基(acetyl)-L-天冬氨酸2,6-二氯苯甲酰氧基甲基酮

- 20 部分 A: 将 N-苄氧基羰基-L-天冬氨酸溴代甲基酮 $\beta$ -叔丁基酯(0.3g; 0.76mM)溶于 12ml 无水 DMF 中。在此溶液中加入粉状氟化钾(0.11g; 19 mmol)和 2,6-二氯苯甲酸(0.17g; 0.91 mmol), 并将该反应混合物搅拌过夜。将该溶液用 Et<sub>2</sub>O 稀释, 再用水、饱和 NaHCO<sub>3</sub> 水溶液、盐水洗涤, 然后干燥(用 MgSO<sub>4</sub>)。所得的酮用硅胶色谱法以乙酸乙酯/己烷为洗脱溶剂来纯化(<sup>1</sup>H NMR(CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  7.36(m,9H), 5.90(d,1H), 5.20(m,4H), 4.67(m,1H), 3.00 和 2.75(doublet of doublets, 1H each), 1.42(s,9H))。

- 30 部分 B: 将 N-苄氧基羰基-L-天冬氨酸 2,6-二氯苯甲酰氧基甲基酮 $\beta$ -叔丁基酯(1.02g, 2mmol; 上述部分 A)溶于绝对乙醇(100ml, 4 mmol)中, 该绝对乙醇还含有 2 当量的 6N HCl 水溶液(4 mmol)和载 10% Pd/C(96mg)。将该反应混合物在氢气气氛中搅拌约 1 小时(薄层层析[5% MeOH-CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>]表明, 起始物料已消失)。将该溶液过滤, 在

真空下除去溶剂，得到 L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氯苯甲酰氧基甲基酮 $\beta$  - 叔丁基酯的 HCl 盐，这种 HCl 盐可立即用于下述部分 C 的反应中。

5 部分 C：将 2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酸(771mg, 2.05 mmol)的 CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (10 ml)溶液冷却至 -20 °C, 再依次将氯甲酸异丁酯(0.28ml, 2.05 mmol)和 N - 甲基吗啉(0.23ml, 2.05 mmol)加入。将该反应混合物搅拌 15 分钟，再将天冬氨酸 2, 6 - 二氯苯甲酰氧基甲基酮 $\beta$  - 叔丁基酯 HCl 盐溶液(上述部分 B 制备的)加入，随后加第二批 N - 甲基吗啉(0.23ml, 2.05 mmol)。将反应混合物搅拌 30 分钟，然后用 EtOAc 稀释，用水、饱和 NaHCO<sub>3</sub> 水溶液和盐水洗涤，随后干燥(用 MgSO<sub>4</sub>)。在真空下除去溶剂，所得产物用硅胶色谱法以 40 % EtOAc - 己烷为洗脱剂纯化，得到 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氯苯甲酰氧基甲基酮 $\beta$  - 叔丁基酯(1.2g; 80%)。

15 部分 D：将 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氯苯甲酰氧基甲基酮 $\beta$  - 叔丁基酯(上述部分 C)的含 25 % (体积/体积)三氟乙酸的二氯甲烷溶液(20ml)在 0 °C 搅拌 2 小时。在真空下除去溶剂，将残余物用硅胶色谱法纯化得到分析纯的 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氯苯甲酰氧基甲基酮，低分辨率质谱：m/z=699(M+H)。

### 实施例 2

25 N-[2-(5 - 硫代甲基苯甲酰氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基]L - 天冬氨酸 2, 6 - 二氯苯甲酰氧基甲基酮

部分 A：将 N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - (4 - 氟苯基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基 - 甲基酮 $\beta$  - 叔丁基酯(2.5g, 3.0 mmol)溶于绝对乙醇(100ml, 4mmol)中，该绝对乙醇还含有 2 当量的 6N HCl 水溶液。将该溶液用氮脱气，再加入 10 % Pd/C(300mg)。将该反应混合物在氢气气氛下搅拌 5 小时(薄层层析[50% EtOAc - 己烷：起

始物料的  $R_f=0.5$ ; 产品的  $R_f=0.0$ ]表明, 起始物料已消失)。将该溶液过滤, 在真空下除去溶剂, 以得到 N - [2 - (5 - 氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1,6-二氢-1-嘧啶基)乙酰基]-L-天冬氨酸 5-(1-(4-氟苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮 $\beta$  - 叔丁基酯, 它与甲苯形成共沸混合物, 且不要进一步纯化即可直接用于下一步部分 B 所述的反应中。

部分 B: 在 N - [2 - (5 - 氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基) - 乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - (4 - 氟苯基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮 $\beta$  - 叔丁基酯(713mg, 1.0 mmol 上述部分 A 制备的)的二氯甲烷(30ml)溶液中, 于 5 °C 将 4 - 硫代甲基苯甲酰氯(279mg, 1.5 mmol)加入, 随后再将 N - 甲基吗啉(0.5ml; 4.5 mmol)和 4 - N,N - 二甲氨基吡啶(10mg)加入。将该反应混合物于 5 °C 搅拌 2 小时, 然后让其升至室温。将该溶液用 EtOAc 稀释, 再用水、饱和 NaHCO<sub>3</sub> 水溶液洗和盐水洗涤, 然后干燥(用 MgSO<sub>4</sub>)。在真空下除去溶剂。所得产物用硅胶色谱法以约 30 % EtOAc - 己烷为洗脱剂纯化, 得到 N - [2 - (5 - (4 - 硫代甲基苯甲酰氨基) - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - (4 - 氟苯基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮 $\beta$  - 叔丁基酯, 收率为 50 %。

部分 C: 将 N - [2 - (5 - (4 - 硫代甲基苯甲酰氨基) - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - (4 - 氟苯基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮 $\beta$  - 叔丁基酯采用上文实施例 1 中部分 D 所述的条件转变为与其相对应的酸 N - [2 - (5 - (4 - 硫代苯甲酰氨基) - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - (4 - 氟苯基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮。质谱:  $m/z=787(M+H)$ 。

按方案 1 和 2 的过程, 采用与实施例 1 和 2 类似的方法来制备下列化合物。

### 实施例 3

N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸二苯基膦氧基甲基酮

质谱:  $m/z=727(M+H)$

实施例 4

N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - (4 - 氟苯基) - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮

5 质谱:  $m/z=771(M+H)$

实施例 5

N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (3 - 苯基)香豆酰 (coumarinyl)氧基甲基酮

10 质谱:  $m/z=747(M+H)$

实施例 6

N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (4 - 氟代苯基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮

15 质谱:  $m/z=737(M+H)$

实施例 7

N - [2 - (5 - 异丙氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - 苯基 - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮

20 质谱:  $m/z=671(M+H)$

实施例 8

N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (3 - 吡啶基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮

25 质谱:  $m/z=720(M+H)$

实施例 9

N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - (2 - 噻吩基) - 1, 6 - 二氢 - 1 - 嘧啶基)乙酰基] - L - 天冬氨酸 5 - (1 - 苯基 - 3 - 三氟甲基)吡唑氧基甲基酮

30 质谱:  $m/z=725(M+H)$

实施例 10

N - [2 - (5 - 苄氧基羰基氨基 - 6 - 氧代 - 2 - 甲基 - 1, 6 - 二

氨-1-嘧啶基)乙酰基]-L-天冬氨酸5-(1-苯基-3-三氟甲基)吡唑氧基甲基酮

质谱:  $m/z=657(M+H)$

#### 实施例 11

5 N-[2-(5-苄氧基羰基氨基-6-氧代-2-(2-噻吩基)-1,6-二氢-1-嘧啶基)乙酰基]-L-天冬氨酸5-(1-(2-吡啶基)-3-三氟甲基)吡唑氧基甲基酮

质谱:  $m/z=726(M+H)$

#### 实施例 12

10 N-[2-(5-苄氧基羰基氨基-6-氧代-2-(2-噻吩基)-L-天冬氨酸5-(1-(4-氯苯基)-3-三氟甲基)吡唑氧基甲基酮

质谱:  $m/z=759(M+H)$

#### 实施例 13

15 N-[2-(5-苄氧基羰基氨基-6-氧代-2-(2-噻吩基)-L-天冬氨酸2,6-二氯苯甲酰氧基甲基酮

质谱:  $m/z=687(M+H)$

#### 实施例 14

20 N-[2-(5-苄氧基羰基氨基-6-氧代-2-(2-噻吩基)-1,6-二氢-1-, 嘧啶基)乙酰基]-L-天冬氨酸醛

质谱:  $m/z=485(M+H)$

按下列模式测试本发明的化合物对 IL-1 $\beta$  蛋白酶抑制的活性:

#### 体外试验

去活二级速率常数是采用 R.E.多尔等, 药物化学杂志, (1994), 37, 781 中所述的酶分析法来求得的。

25 实施例 1-13 的化合物具有 IL-1 $\beta$  蛋白酶抑制能力( $k_{obs}/I$  大于  $50,000M^{-1}S^{-1}$ ).

#### 体内试验

体内抑制(IC<sub>50</sub>)按如下方法进行测定:

30 从 Biological Specialty Corporation (Lansdale, PA)获得的肝素化白细胞电泳单元(heparinized leukopheresis units)分离得到人的单核白细胞。采用 Ficoll-Hupaque (Pharmacia Fine Chemicals, Piscataway, NJ)梯度离心来纯化单核白细胞, 并用离心淘析得到纯度大于 95% 的单核白细

胞群。该分析是对新鲜分离出来的人的单核白细胞取重复样品进行的，这种单核白细胞是培养在 37 °C 的悬浮液中并盛于圆锥底的聚丙烯试管内(Sardstedt Inc., Princeton, NJ)加以缓慢旋转。将这种人的单核白细胞以  $5 \times 10^6$  cells/ml 的浓度再悬浮于 1ml RPMI 1640(一种

5 M.A.Bioproducts, Walkersville, MD 的普通组织缓冲液)中，该 RPMI 1640 中含 1 % 胎牛血清(FCS)(HyClone, Logan, UT)和 50 $\mu$ g/ml 庆大霉素(Gibco, Grand Island, NY)。将这种细胞用本发明的化合物(即需测试的化合物)或非抑制剂(即对照化合物，通常为 0.03% DMSO)处理 15 分钟，然后用 0.01% 的固定金黄色葡萄球菌(The Enzyme Center, Malden MA)

10 活化 1 小时。然后将这种细胞进行离心并再悬浮于 1ml 不含半胱氨酸、蛋氨酸的 RPMI 介质中，该介质含有 1 % 透析过的 FCS(Hyclone)。将这种细胞用需测试的化合物或对照化合物预处理 15 分钟，然后将 0.01% 的固定金黄色葡萄球菌和 100 $\mu$ Ci Tran 35-S 标记物(ICN, Irvine, CA)加入，再将这种细胞在 37 °C 培养 1 小时。然后将这种细胞进行离心，用

15 磷酸盐缓冲盐水洗一次并再悬浮于 1ml 加有 1 % 胎牛血清的 RPMI 中。将这种细胞再一次用需测试的化合物或对照化合物预处理 15 分钟，然后用 0.01% 金黄色葡萄球菌处理 2 小时。培养完毕后，将这种细胞进行离心，收集上层清液用于免疫沉淀。将这种细胞再用磷酸盐缓冲盐水洗一次，然后溶解于 RIPA 中，RIPA 是一种含有 2mM 苯甲磺酰氟、10mM

20 碘代乙酸盐、1 $\mu$ g/ml 胃酶抑素 A、1 $\mu$ g/ml 亮肽菌素和 0.5 TIU 抑肽酶的传代细胞介质缓冲液。

为了进行免疫沉淀，在上述的上层清液中加入等体积 1 % 奶粉的 RIPA 缓冲液和 50 $\mu$ l 再悬浮的蛋白质 A 琼脂糖凝胶 CL-4B(Pharmacia, Piscataway, New York)，并在上述的细胞溶解液中加入 1ml 含蛋白质 A 琼

25 脂糖凝胶 CL-4B 的 4 % 奶粉溶液，再将这些试样在 4 °C 旋转 30 分钟。此后将小珠体离心沉降，再将试样转移至新的试管中，并与 40 $\mu$ g 兔的抗人体 IL - 1 $\beta$  的多克隆抗体(Genzyme, Cambridge, MA)在一起培养过夜。然后用 70 $\mu$ l 蛋白质 A 琼脂糖凝胶将 IL - 1 $\beta$  蛋白质沉淀出来，再

30 悬浮于 60 $\mu$ l SDS 试样缓冲液中并在 15 % SGD-PAGE 凝胶上进行试验。在干的凝胶上进行放射自显影，并用 Betascope 603 分析仪定量测定放射性量(每分钟的计数，cpm)。

数据分析

在单核白细胞脉冲追踪测定时，每一测试参数都进行两次测定。用个人计算机将数据从 Beta Scope 收集起来，然后传至 VAX 系统以计算平均 cpm 和该平均值的标准偏差。在对需测试的化合物进行评价时，按如下方式计算成熟 IL - 1 $\beta$  的释放抑制百分率：

$$5 \quad 100 \times [1 - (\text{受需测试的化合物刺激处理的细胞} - \text{未受刺激的细胞}) / (\text{受对照化合物刺激处理的细胞} - \text{未受刺激的细胞})]$$

然后利用这些抑制百分率值来计算每种化合物的 IC<sub>50</sub> 值。由于这种人的单核白细胞脉冲追踪测定所用的是来自不同的供血者的原生细胞，因此对每种需测试的化合物是用取自 2 - 3 名不同供血者的单核白

10 细胞进行 2 - 3 个分别的试验。

对实施例 1、6、7 和 9 而言，其体内试验 IC<sub>50</sub> 值为约 0.1 - 约 10 $\mu$ M 的范围。

对弹性蛋白酶的抑制作用(体外试验)

对实施例 1、6 和 7 的化合物检验了其抑制弹性蛋白酶的能力。这

15 种体外试验是按恰，生物化学药理学，(1975), 24, 2177-2185 所述方法进行的。实施例 1、6 和 7 是这类 ICE 抑制剂的代表，它们不抑制弹性蛋白酶，其 IC<sub>50</sub> 值  $\geq$  10 $\mu$ M。